Also published as:

国 EP1167519 (A1)

図 WO0061730 (A1)

国 JP2000350588 (A)

固 CA2364565 (A1)

Glucose dehydrogenase

Patent number:

CN1576365

Publication date:

2005-02-09

Inventor:

KOЛ SODE (JP)

Applicant:

KOЛ SODE (JP)

Classification:

- international:

C12N9/04; C12N15/53; C12N15/63; C12Q1/

32; C12Q1/54

- european:

Application number: CN200410062902 20000410

Priority number(s):

JP19990101143 19990408; JP20000009152

20000118

Abstract not available for CN1576365

Abstract of corresponding document: EP1167519

Modified water-soluble glucose dehydrogenase having pyrrolo-quinoline quinone as a coenzyme are provided wherein at least one amino acid residue is replaced by another amino acid residue in a specific region. Modified water-soluble PQQGDHs of the present invention have improved thermal stability.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号

特開2000-350588

(P2000-350588A)

(43) 公開日 平成12年12月19日 (2000.12.19)

| (51) Int. C1. 7 | 識別記号 | | FΙ | | | | | テーマコート | (参考) |
|-----------------|----------------------|------|----------|------|----------|-----|-------------|--------|------|
| C12N 15/09 | ZNA | | C12N 1 | 5/00 | | ZNA | A | | |
| 1/15 | | | | 1/15 | | | | | |
| 1/19 | | | | 1/19 | | | | | |
| 1/21 | | | | 1/21 | | | | | |
| 5/10 | | | | 9/04 | | | D | | |
| | | 審査請求 | 未請求 | 請求 | 項の数23 | OL | (全16頁) | 最終頁 | に続く |
| (21) 出願番号 | 特願2000−9152(P2000−91 | 52) | (71) 出 | 願人 | 59615335 | 7 | | | |
| | | | | | 早出 広 | 司 | | | |
| (22) 出願日 | 平成12年1月18日(2000.1.18 | 3) | | | 東京都目 | 黒区南 | 1 - 13 - 16 | | |
| | | | (72) 発 | 明者 | 早出 広 | 司 | | | |
| (31) 優先権主張番号 | 特願平11-101143 | | | | 東京都目 | 黒区南 | 1 - 13 - 16 | | |
| (32) 優先日 | 平成11年4月8日(1999.4.8) | | (74)代 | 理人 | 10008970 | 5 | | | |
| (33) 優先権主張国 | 日本 (JP) | | | | 弁理士 | 社本 | 一夫(外 | 5名) | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | • | | |
| | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | |

(54) 【発明の名称】グルコース脱水素酵素

(57) 【要約】

【課題】 本発明は、改良されたグルコースに対する親和性を有する改変型水溶性PQQGDHを提供することを目的とする。

【解決手段】 ビロロキノリンキノンを補酵素とする水 溶性グルコース脱水素酵素において、Acinetobacter calcoaceticus由来水溶性PQQGDHの第227残基から244残基、第186残基から221残基または第412残基から421残基に相当する領域において1またはそれ以上のアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されていることを特徴とする改変型グルコース脱水素酵素。

2

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ビロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素において、Acinetobacter calcoaceticus由来水溶性PQQGDHの231番目のセリン残基に相当するアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている改変型グルコース脱水素酵素。

【請求項2】 ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素において、Acinetobacter calcoaceticus由来水溶性PQQGDHの209番目のグルタミン残基に相当するアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている改変型グルコース脱水素酵素。

【請求項3】 ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素において、Acinetobacter calcoaceticus由来水溶性PQQG DHの210番目のグルタミン酸残基に相当するアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている改変型グルコース脱水素酵素。

【請求項4】 ビロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素において、Acinetobacter calcoaceticus由来水溶性PQQGDHの420番目のアスパラギン酸残基に相当するアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている改変型グルコース脱水素酵素。

【請求項5】 ビロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素において、Acinetobacter calcoaceticus由来水溶性PQQGDHの421番目のアラニン残基に相当するアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている改変型グルコース脱水素酵素。

【請求項6】 ビロロキノリンキノンを補酵素とするグ ルコース脱水素酵素において、配列番号1で表されるア ミノ酸配列の、第48残基から53残基、第60残基か ら62残基、第69残基から71残基、第79残基から 82残基、第91残基から101残基、第110残基か ら115残基、第127残基から135残基、第147 残基から150残基、第161残基から169残基、第 177から179残基、第186残基から221残基、 第227残基から244残基、第250残基から255 残基、第261残基から263残基、第271残基から 275残基、第282残基から343残基、第349残 基から377残基、第382残基から393残基、第4 00から403残基、第412残基から421残基、第 427残基から432残基、第438残基から441残 基および第449残基から468残基の領域からなる群 より選択される1またはそれ以上の領域において、1ま たはそれ以上のアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換 されており、Acinetobactoer calc oaceticus由来水溶性グルコース脱水素酵素と 比較して高い熱安定性を有することを特徴とする改変型 グルコース脱水素酵素。

【請求項7】 配列番号1で表されるアミノ酸配列の第227残基から244残基の領域において、1またはそれ以上のアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている、請求項3に記載の改変型グルコース脱水素酵素。

【請求項8】 配列番号1で表されるアミノ酸配列の2 31番目のセリン残基が、他のアミノ酸残基で置換され ている、請求項7記載の改変型グルコース脱水素酵素。

【請求項9】 配列番号1で表されるアミノ酸配列の第 186残基から221残基の領域において、1またはそ れ以上のアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されて いる、請求項3に記載の改変型グルコース脱水素酵素。

【請求項10】 配列番号1で表されるアミノ酸配列の209番目のグルタミン残基に相当するアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている、請求項9記載の改変型グルコース脱水素酵素。

【請求項11】 配列番号1で表されるアミノ酸配列の210番目のグルタミン酸残基に相当するアミノ酸残基20 が他のアミノ酸残基で置換されている、請求項9記載の改変型グルコース脱水素酵素。

【請求項12】 配列番号1で表されるアミノ酸配列の第412残基から421残基の領域において、1またはそれ以上のアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている、請求項3に記載の改変型グルコース脱水素酵素

【請求項13】 配列番号1で表されるアミノ酸配列の420番目のアスパラギン酸残基に相当するアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている、請求項12記 30 載の改変型グルコース脱水素酵素。

【請求項14】 配列番号1で表されるアミノ酸配列の421番目のアラニン残基に相当するアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている、請求項12記載の改変型グルコース脱水素酵素。

【請求項15】 配列: Asn Leu Asp Gly Xaa231 Ile P ro Lys Asp Asn Pro Ser Phe Asn Gly Val Val Ser [式中、Xaa231はSer以外の天然アミノ酸残基である]を含む、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。

40 【請求項16】 配列:Gly Asp Gln Gly Arg Asn Gln Leu Ala Tyr Leu Phe Leu Pro Asn Gln Ala GlnHis Thr Pro Thr Gln Xaa209 Xaa210 Leu Asn Gly Lys Asp Tyr His Thr Tyr Met Gly

[式中、Xaa209およびXaa210は任意の天然アミノ酸残基である、ただし、Xaa209がGlnであるとき、Xaa210はGluではない]を含む、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。

【請求項17】 配列:Pro Thr Tyr Ser Thr Thr Tyr Asp Xaa420 Xaa421

① [式中、Xaa420およびXaa421任意の天然アミノ酸残基で

1

ある、ただし、Xaa420がAspであるとき、Xaa421はAlaではない]を含む、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素。

【請求項18】 請求項1-17のいずれかに記載の改変型グルコース脱水素酵素をコードする遺伝子。

【請求項19】 請求項18に記載の遺伝子を含むベクター。

【請求項20】 請求項18に記載の遺伝子を含む形質 転換体。

【請求項21】 遺伝子が主染色体に組み込まれている、請求項20記載の形質転換体。

【請求項22】 請求項1-17のいずれかに記載の改変型グルコース脱水素酵素を含むグルコースアッセイキット。

【請求項23】 請求項1-17のいずれかに記載の改変型グルコース脱水素酵素を含むグルコースセンサー。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はピロロキノリンキノン(PQQ)を補酵素とするグルコース脱水素酵素(GDH)の特定のアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている改変型PQQGDHに関する。本発明の改変型酵素は、臨床検査や食品分析などにおけるグルコースの定量に有用である。

[0002]

【従来の技術】PQQGDHは、ピロロキノリンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素であり、グルコースを酸化してグルコノラクトンを生成する反応を触媒する。

【0003】PQQGDHには、膜結合性酵素と水溶性 酵素があることが知られている。膜結合性PQQGDH は、分子量約87kDaのシングルペプチド蛋白質であ り、種々のグラム陰性菌において広く見いだされてい る。一方、水溶性PQQGDHはAcinetobac ter calcoaceticusのいくつかの株に おいてその存在が確認されており(Biosci. Bi otech. Biochem. (1995), 59 (8), 1548-1555)、その構造遺伝子がクロ ーニングされアミノ酸配列が明らかにされている (Mo 1. Gen. Genet. (1989), 217:43 0-436)。A. calcoaceticus由来水 溶性PQQGDHは、分子量約50kDaのホモダイマ 一である。他のPQQ酵素とは蛋白質一次構造上でのホ モロジーがほとんどなく、その機能と構造の相関に関す る研究はすすんでいないため、酵素安定化の指針となり うる知見はこれまでに得られていない。

【0004】最近、オランダの研究者グループにより水溶性PQQGDHのX線結晶構造解析がおこなわれ、同酵素の高次構造が明かとなった(J. Mol. Biol., 289. 319-333 (1999), The crystal structure of the apo form of t

he soluble quinoprotein glucose dehydrogenase from Acinetobacter calcoaceticus reveals a novel inter nal conserved sequence repeat; A. Oubrie et al., The EMBO Journal, 18 (19) 5187-5194 (1999), Structure and mechanism of soluble quinoprotein glucose deh ydrogenase, A. Oubrie et al., PNAS, 96 (21), 11787-11791 (1999), Active-site structure of the soluble quinoprotein glucose dehydrogenase complexed with methylhydrazine: A covalent cofactor-inhibitor complex, A. Oubrie et al.)。これらの論文によれば、水溶性PQQGDHは6つのWーモチーフから構成されるβプロペラ蛋白質である。

【0005】血中グルコース濃度は、糖尿病の重要なマ ーカーとして臨床診断上極めて重要な指標である。ま た、微生物を用いる発酵生産におけるグルコース濃度の 定量がプロセスモニタリングにおいて重要な項目となっ ている。従来、グルコースはグルコースオキシダーゼ (GOD) あるいはグルコース6リン酸脱水素酵素(G 6 PDH) を用いる酵素法により定量されていた。しか し、GODを用いる方法ではグルコース酸化反応にとも ない発生する過酸化水素を定量するためカタラーゼある いはパーオキシダーゼをアッセイ系に添加する必要があ った。またGODを用いるパイオセンサーの開発も進め られてきたが、反応が水溶液中の溶存酸素濃度に依存す ることから高濃度のグルコース試料には適さないこと、 あるいは溶存酸素濃度によって測定値に誤差が生じる可 能性があった。一方、G6PDHは分光学的手法に基づ くグルコース定量に用いられてきたが、反応系に補酵素 であるNAD(P)を添加しなければならないという煩 雑性があった。そこで、これまでのグルコース酵素定量 方法に用いられてきた酵素にかわる新たな酵素としてP QQGDHの応用が注目されている。PQQGDHはグ ルコースに対して高い酸化活性を有していること、およ びPQQGDHは補酵素結合型の酵素であるため電子受 容体として酸素を必要としないことから、グルコースセ ンサーの認識素子をはじめとして、アッセイ分野への応 用が期待されている。しかしながら、PQQGDHはG ODと比較して熱安定性が低いという問題点があった。 [0006]

40 【発明が解決しようとする課題】したがって、本発明は、改良された熱安定性を有する改変型水溶性PQQG DHを提供することを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明者は従来の水溶性 PQQGDHを改良してその熱安定性を高め、臨床検査 や食品分析などに応用できる改変型PQQGDHを開発 すべく鋭意研究を行なった結果、水溶性PQQGDHの 特定の領域においてアミノ酸変異を導入することによ り、安定性がきわめて高い酵素を得ることに成功した。 50 すなわち、本発明は、ビロロキノリンキノンを補酵素と

Δ

するグルコース脱水素酵素において、Acinetob acter calcoaceticus由来水溶性P QQGDH(本明細書においては、野生型PQQGDH とも称される)の231番目のセリン残基に相当するア ミノ酸残基、または209番目のグルタミン残基、また は210番目のグルタミン酸残基、または420番目の アスパラギン酸残基、または421番目のアラニン残基 に相当するアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換され ている改変型グルコース脱水素酵素を提供する。なお、 本明細書においては、アミノ酸の位置は、開始メチオニ ンを1として番号付けする。本発明はまた、ピロロキノ リンキノンを補酵素とするグルコース脱水素酵素におい て、配列番号1で表されるアミノ酸配列の、第48残基 から53残基、第60残基から62残基、第69残基か ら71残基、第79残基から82残基、第91残基から 101残基、第110残基から115残基、第127残 基から135残基、第147残基から150残基、第1 61残基から169残基、第177から179残基、第 186残基から221残基、第227残基から244残 基、第250残基から255残基、第261残基から2 63残基、第271残基から275残基、第282残基 から343残基、第349残基から377残基、第38 2残基から393残基、第400から403残基、第4 12残基から421残基、第427残基から432残 基、第438残基から441残基および第449残基か ら468残基の領域からなる群より選択される1または それ以上の領域において、1またはそれ以上のアミノ酸 残基が他のアミノ酸残基で置換されており、Acine tobacter calcoaceticus由来水 溶性PQQGDHより高い熱安定性を有することを特徴 とする改変型グルコース脱水素酵素を提供する。好まし くは、本発明の改変型PQQGDHは、50℃で10分 間熱処理した後の活性の残存率が天然型PQQGDHの 活性の残存率より10%以上高く、より好ましくは20 %以上高く、さらに好ましくは30%以上高い。また好 ましくは、本発明の改変型PQQGDHは、55℃にお ける熱失活半減期が天然型PQQGDHの熱失活半減期 より5分以上長く、より好ましくは15分以上長い。本 発明の特に好ましい改変型PQQGDHは、配列番号1 で表されるアミノ酸配列の第227残基から244残 基、第186残基から221残基または第412残基か ら421残基の領域において、1またはそれ以上のアミ ノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている。さらに 好ましくは、本発明の改変型PQQGDHは、配列番号 1で表されるアミノ酸配列の231番目のセリン残基 が、リジン、アスパラギン、アスパラギン酸、ヒスチジ ン、メチオニン、ロイシンおよびシステインからなる群 より選択されるアミノ酸残基で置換されているか、また は209番目のグルタミン残基がリジン残基で、または 210番目のグルタミン酸残基がリジン残基で、または 420番目のアスパラギン酸残基がリジン残基で、または421番目のアラニン残基がアスパラギン酸残基で置換されている。

【0008】また別の観点においては、本発明の改変型 PQQGDHは、配列: Asn Leu Asp Gly Xaa231 Ile P ro Lys Asp Asn Pro Ser Phe Asn Gly Val Val Ser

[式中、Xaa231はSer以外の天然アミノ酸残基である] または配列: Gly Asp Gln Gly Arg Asn Gln Leu Ala Ty r Leu Phe Leu Pro Asn Gln Ala GlnHis Thr Pro Thr G ln Xaa209 Xaa210 Leu Asn Gly Lys Asp Tyr His Thr T yr Met Gly

[式中、Xaa209およびXaa210は任意の天然アミノ酸残基である、ただし、Xaa209がGlnであるとき、Xaa210はGluではない] または配列: Pro Thr Tyr Ser Thr Thr Tyr Asp Xaa420 Xaa421

[式中、Xaa420およびXaa421任意の天然アミノ酸残基である、ただし、Xaa420がAspであるとき、Xaa421はAlaではない]を含む。

【0009】本発明はまた、上述の改変型グルコース脱水素酵素をコードする遺伝子、該遺伝子を含むベクターおよび該遺伝子を含む形質転換体、ならびに本発明の改変型グルコース脱水素酵素を含むグルコースアッセイキットおよびグルコースセンサーを提供する。

【0010】本発明の改変型PQQGDHの酵素蛋白質は高い熱安定性を有し、かつグルコースに対して高い酸化活性を有していることから、グルコースの高感度かつ高選択的な測定に応用できる。

[0011]

40

【発明の実施の形態】

改変型PQQGDHの構造

本発明者は、水溶性PQQGDHをコードする遺伝子のコーディング領域中にエラープローンPCR法によりランダムに変異を導入し、アミノ酸残基の変異が導入された水溶性PQQGDHのライブラリーを構築した。これを大腸菌に形質転換し、熱処理後のPQQGDHの残存活性についてスクリーニングして、熱安定性の向上したPQQGDHを発現する多数のクローンを得た。

【0012】これらのクローンの一つについて遺伝子配列を解析したところ、第231番目のSerがCysに置換されていることが判明した。さらにこの残基を種々の別のアミノ酸残基に置換したところ、いずれの残基に置換しても野生型水溶性PQQGDHよりも熱安定性に優れた変異酵素が得られた。

【0013】水溶性PQQGDHは6つのW-モチーフから構成される β プロペラ蛋白質の構造を有している。本発明においては、ループ領域の1つである第227残基から244残基の領域中の第231番目のSerを他のアミノ酸に置換することにより、熱安定性が向上することが見いだされた。次に、他のループ領域に関して部位特異的に変異を導入し、その熱安定性の向上を試み

50 た。第186残基から221残基のループに存在する2

09番目のGlnをLysに、同210番目のGluを Lysに、第412残基から421残基のループに存在 する420番目のAspをLysに、同421番目のA laをAspに置換したところ、変異型酵素の熱安定性 が向上した。

【0014】すなわち、本発明により、ループ領域中に適切な変異を導入することにより、熱安定性が向上した水溶性PQQGDHを構築しうることが立証された。これは、水溶性PQQGDHにおいては、W-モチーフ間のループ領域の間の相互作用が β プロペラ蛋白質の構造の安定化に寄与しているためであると考えられる。上記に示したSer231、Gln209、Glu210、Asp420、Ala421 残基は単なる例であり、本発明を限定するものではない。本発明は、ループ領域の構造遺伝子の特定の部位に変異を導入することによりPQQGDHの熱安定性を改良できることを当該技術分野において初めて明らかにしたものであり、PQQGDHの熱安定性を改良する方法論がここで提供される。

【0015】本発明の改変型PQQGDHは、配列番号 1で表される野生型PQQGDHのアミノ酸配列中の特 定の領域中にアミノ酸残基の変異を含むことを特徴とす る。すなわち、本発明は、ピロロキノリンキノンを補酵 素とするグルコース脱水素酵素において、配列番号1で 表されるアミノ酸配列の、第48残基から53残基、第 60残基から62残基、第69残基から71残基、第7 9残基から82残基、第91残基から101残基、第1 10残基から115残基、第127残基から135残 基、第147残基から150残基、第161残基から1 69残基、第177から179残基、第186残基から 221残基、第227残基から244残基、第250残 基から255残基、第261残基から263残基、第2 71残基から275残基、第282残基から343残 基、第349残基から377残基、第382残基から3 93残基、第400から403残基、第412残基から 421残基、第427残基から432残基、第438残 基から441残基および第449残基から468残基の 領域からなる群より選択される1またはそれ以上の領域 において、1またはそれ以上のアミノ酸残基が他のアミ ノ酸残基で置換されている構造を有する、改変型PQQ GDHを提供する。

【0016】本発明の好ましい改変型PQQGDHは、配列番号1で表されるアミノ酸配列の第227残基から244残基、第186残基から221残基または第412残基から421残基の領域において、1またはそれ以上のアミノ酸残基が他のアミノ酸残基で置換されている。さらに、本発明の特に好ましい改変型PQQGDHは、配列番号1で表されるアミノ酸配列の231番目のセリン残基が、リジン、アスパラギン、アスパラギン酸、ヒスチジン、メチオニン、ロイシンおよびシステインからなる群より選択されるアミノ酸残基で置換されて

いるか、またはまたは209番目のグルタミン残基がリジン残基で、または210番目のグルタミン酸残基がリジン残基で、または420番目のアスパラギン酸残基がリジン残基で、または421番目のアラニン残基がアスパラギン酸残基で置換されている。

【0017】また別の観点においては、本発明の改変型 PQQGDHは、配列: Asn Leu Asp Gly Xaa231 Ile P ro Lys Asp Asn Pro Ser Phe Asn Gly Val Val Ser

[式中、Xaa231はSer以外の天然アミノ酸残基である] または配列: Gly Asp Gln Gly Arg Asn Gln Leu Ala Ty r Leu Phe Leu Pro Asn Gln Ala GlnHis Thr Pro Thr G ln Xaa209 Xaa210 Leu Asn Gly Lys Asp Tyr His Thr T yr Met Gly

[式中、Xaa209およびXaa210は任意の天然アミノ酸残基である、ただし、Xaa209がGlnであるとき、Xaa210はGluではない]

または配列: Pro Thr Tyr Ser Thr Thr Tyr Asp Xaa420 Xaa421 [式中、Xaa420およびXaa421任意の天然アミノ 酸残基である、ただし、Xaa420がAspであるとき、Xaa42 20 1はAlaではない]を含む。

【0018】本発明の改変型グルコース脱水素酵素にお いては、グルコースデヒドロゲナーゼ活性を有する限 り、さらに他のアミノ酸残基の一部が欠失または置換さ れていてもよく、また他のアミノ酸残基が付加されてい てもよい。さらに、当業者は、他の細菌に由来する水溶 性PQQGDHについても、本発明の教示にしたがって ループ構造を有する領域を予測し、この領域内でアミノ 酸残基を置換することにより、熱安定性の向上した改変 型グルコース脱水素酵素を得ることができる。特に、蛋 白質の一次構造を並列して比較することにより、Aci netobacter calcoaceticus由 来の水溶性PQQGDHの231番目のセリン残基、2 09番目のグルタミン残基、210番目のグルタミン酸 残基、420番目のアスパラギン酸残基、または421 番目のアラニン残基に相当するアミノ酸残基を容易に認 識することができ、本発明にしたがって、かかる残基を 他のアミノ酸残基で置換して改変型グルコース脱水素酵 素を得ることができる。これらの改変型グルコース脱水 素酵素も本発明の範囲内である。

40 改変型PQQGDHの製造方法

Acinetobacter calcoacetic us由来の天然の水溶性PQQGDHをコードする遺伝 子の配列は配列番号2で規定される。

【0019】本発明の改変型PQQGDHをコードする遺伝子は、天然の水溶性PQQGDHをコードする遺伝子において、上述のループ領域中に存在するアミノ酸残基をコードする塩基配列を、変異すべきアミノ酸残基をコードする塩基配列に置換することにより構築することができる。このような部位特異的塩基配列置換のための種々の方法が、当該技術分野において知られている。こ

30

9

のようにして得た変異遺伝子を遺伝子発現用のベクター (例えばプラスミド)に挿入し、これを適当な宿主(例 えば大腸菌)に形質転換する。外来性蛋白質を発現させ るための多くのベクター・宿主系が当該技術分野におい て知られており、宿主としては例えば、細菌、酵母、培 養細胞などの種々のものを用いることができる。

【0020】ランダム変異を導入する場合には、標的とするループ領域においてエラープローンPCR法によりランダムに変異を導入し、ループ領域に変異が導入された変異水溶性PQQGDH遺伝子ライブラリーを構築する。これを大腸菌に形質転換し、PQQGDHの熱安性について各クローンをスクリーニングする。水溶性PQQGDHは大腸菌において発現させたときにペリプズム空間に分泌されるため、菌体そのものを用いて容易に酵素活性の検定を行うことができる。このライブラリーを60-70℃で約30分処理した後に、グルコースおよび色素としてPMS-DCIPを加え、残存するPQQGDHの活性を目視により判定して、熱処理によっても残存活性を示すクローンを選択し、遺伝子配列を解析してその変異を確認する。

【0021】上述のようにして得られた、改変型PQQGDHを発現する形質転換体を培養し、培養液から遠心分離などで菌体を回収した後、菌体をフレンチプレスなどで破砕するか、またはオスモティックショックによりペリプラズム酵素を培地中に放出させる。これを超遠心分離し、PQQGDHを含む水溶性画分を得ることができる。あるいは、適当な宿主ベクター系を用いることにより、発現したPQQGDHを培養液中に分泌させることもできる。得られた水溶性画分を、イオン交換クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー、HPLCなどにより精製する。

酵素活性の測定方法

本発明のPQQGDHは、PQQを補酵素として、グルコースを酸化してグルコノラクトンを生成する反応を触媒する作用を有する。

【0022】酵素活性の測定は、PQQGDHによるグルコースの酸化にともなって還元されるPQQの量を酸化還元色素の呈色反応により定量することができる。呈色試薬としては、例えば、PMS(フェナジンメトサルフェート)-DCIP(2、6-ジクロロフェノールインドフェノール)、フェリシアン化カリウム、フェロセンなどを用いることができる。

熱安定性

本発明の改変型PQQGDHの熱安定性は、酵素を高温 (例えば5.5°) でインキュベートし、一定時間ごとに アリコートを取り出して酵素活性を測定し、時間経過に ともなう酵素活性の低下をモニターすることにより評価 することができる。典型的には、酵素の熱安定性は、酵 素活性が5.0%に減少するまでに要する時間($t_{1/2}$) を指標として表される。

【0023】本発明の改変型PQQGDHは、野生型PQQGDHと比較して高い熱安定性を有することを特徴とする。このため、酵素生産において調製/精製時の失活が少なく収率が高い、溶液中での安定性が高く酵素の保存が容易である、本酵素を用いてアッセイキットあるいは酵素センサーを作成する過程において失活が少なく、本酵素を用いて作成されたアッセイキットあるいは酵素センサーの熱安定性が高いことから、保存性に優れるなどの利点を有する。

グルコースアッセイキット

本発明はまた、本発明に従う改変型PQQGDHを含む グルコースアッセイキットを特徴とする。本発明のグルコースアッセイキットは、本発明に従う改変型PQQG DHを少なくとも1回のアッセイに十分な量で含む。典型的には、キットは、本発明の改変型PQQGDHに加えて、アッセイに必要な緩衝液、メディエーター、キャリブレーションカーブ作製のためのグルコース標準溶液、ならびに使用の指針を含む。本発明に従う改変型PQQGDHは種々の形態で、例えば、凍結乾燥された試薬として、または適切な保存溶液中の溶液として提供することができる。好ましくは本発明の改変型PQQGDHはホロ化した形態で提供されるが、アポ酵素の形態で提供し、使用時にホロ化することもできる。

グルコースセンサー

本発明はまた、本発明に従う改変型PQQGDHを用い るグルコースセンサーを特徴とする。電極としては、カ ーポン電極、金電極、白金電極などを用い、この電極上 に本発明の酵素を固定化する。固定化方法としては、架 橋試薬を用いる方法、高分子マトリックス中に封入する 方法、透析膜で被覆する方法、光架橋性ポリマー、導電 性ポリマー、酸化還元ポリマーなどがあり、あるいはフ エロセンあるいはその誘導体に代表される電子メディエ ーターとともにポリマー中に固定あるいは電極上に吸着 固定してもよく、またこれらを組み合わせて用いてもよ い。好ましくは本発明の改変型PQQGDHはホロ化し た形態で電極上に固定化するが、アポ酵素の形態で固定 化し、PQQを別の層としてまたは溶液中で提供するこ ともできる。典型的には、グルタルアルデヒドを用いて 本発明の改変型PQQGDHをカーボン電極上に固定化 した後、アミン基を有する試薬で処理してグルタルアル デヒドをブロッキングする。

【0024】グルコース濃度の測定は、以下のようにして行うことができる。恒温セルに緩衝液を入れ、PQQおよびCaCl:、およびメディエーターを加えて一定温度に維持する。メディエーターとしては、フェリシアン化カリウム、フェナジンメトサルフェートなどを用いることができる。作用電極として本発明の改変型PQQGDHを固定化した電極を用い、対極(例えば白金電50極)および参照電極(例えばAg/AgCl電極)を用

プラスミドpGB2は、ベクターpTrc99A(ファ

ルマシア社製)のマルチクローニング部位に、Acinetob

acter calcoaceticus由来PQQGDHをコードする構

造遺伝子を挿入したものである(図1)。このプラスミ ドをテンプレートとして、エラープローンPCR法によ

りコーディング領域中にランダムに変異を導入した。 P CR反応は、表1に示す組成の溶液中で、94℃3分

間、次に、94℃3分間、50℃2分間、および72℃

2分間を30サイクル、最後に72℃で10分間の条件

いる。カーボン電極に一定の電圧を印加して、電流が定 常になった後、グルコースを含む試料を加えて電流の増 加を測定する。標準濃度のグルコース溶液により作製し たキャリブレーションカーブに従い、試料中のグルコー ス濃度を計算することができる。

11

[0025]

【実施例】以下、実施例に基づいて本発明を詳細に説明 するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものでは ない。

実施例1

変異PQQGDH遺伝子ライブラリの構築およびスクリ ーニング

| TaqDNAポリメラーゼ(5U/μ1) | 0. | $5 \mu 1$ | |
|---------------------|------|-----------|--|
| テンプレートDNA | 1. | 0 μ 1 | |
| フォワードプライマーABF | 4. | 0 μ 1 | |
| リバースプライマーABR | 4. | 0 μ 1 | |
| 10× Tagポリメラーゼバッファー | 10. | 0 μ 1 | |
| 1Μ β-メルカプトエタノール | 1. | 0 μ 1 | |
| DMSO | 10. | 0 μ 1 | |
| 5mM MnCl: | 10. | 0 μ 1 | |
| 10mM dGTP | 2. | 0 μ 1 | |
| 2mM dATP | 2. | 0 μ 1 | |
| 10mM dCTP | 2. | 0 μ 1 | |
| 10mM dTTP | 2. | 0 μ 1 | |
| H: O | 51. | 5μ1 | |
| | 100. | 0 μ 1 | |

得られた変異水溶性PQQGDHのライブラリーを大腸 菌に形質転換し、形成された各コロニーをマイクロタイ タープレートに移した。プレートを60℃で約30分熱 処理した後に、グルコースおよびPMS-DСІРを加 え、残存するPQQGDHの活性を目視で判定した。熱 処理後においてもPQQGDHの活性を示すクローンが 多数得られた。

【0027】このうち1つのクローンを任意に選び、遺 伝子配列を解析したところ、第231番目のセリンがシ ステインに変異していたことがわかった。

実施例2

改変型酵素PQQGDH遺伝子の構築

配列番号2に示されるAcinetobacter calcoaceticus由

来PQQGDHの構造遺伝子をもとに、常法に従って部 位特異的変異法により231番目のセリン残基、209 番目のグルタミン残基、210番目のグルタミン酸残 30 基、420番目のアスパラギン酸残基、または421番 目のアラニン残基をコードする塩基配列を所定のアミノ 酸残基をコードする塩基配列に置換した。部位特異的変 異はプラスミドpGB2を用いて、図2に示す方法によ り行った。変異に用いた合成オリゴヌクレオチドターゲ ットプライマーの配列を表2に示す。表2においては、 例えば「S231D」は、231番目のセリンがアスパ ラギン酸に置換されていることを表す。

[0028]

【表2】

5'-C CTT TGG AAT ATC TCC ATC AAG ATT TAA GC-3' S231D S231H 5'-C CTT TGG AAT ATG TCC ATC AAG ATT TAA GC-3' S231K 5'-C CTT TGG AAT TTT TCC ATC AAG ATT TAA GC-3' 5'-C CTT TGG AAT CAT TCC ATC AAG ATT TAA GC-3' S231L S231M 5'-C CTT TGG AAT AGT TCC ATC AAG ATT TAA GC-3' 5'-C CTT TGG AAT ATT TCC ATC AAG ATT TAA GC-3' S231N 1278F 5'-C AAT GAG GTT GAA TTC ATC GTC AGA G-3' 5'-G ACC ATT CAG TTC TTT TTG AGT TGG C-3' Q209K E210K 5'-G ACC ATT CAG TTT TTG TTG AGT TGG C-3' D420K 5' -A CAT CGG TAC AGC TTT ATC ATA AGT AG-3' A421D 5' -A CAT CGG TAC ATC GTC ATC ATA AGT AG-3'

10 で行った。 [0026]

【表1】

ベクタープラスミドpKF18k(宝酒造(株))にAc inetobacter calcoaceticus 由来PQQGDHをコード する遺伝子の一部を含むKpn I-Hind III断片を組み込 み、これをテンプレートとした。このテンプレート50 [molと宝酒造(株)製Mutan (登録商標) - Exp ress Kmキットに付属のセレクションプライマー 5 pmol、リン酸化したターゲットプライマー50 pmolを 全体(20 µ 1)の1/10量の同キットのアニーリン グバッファーとともに混合し、100℃、3分間の熱処 理でプラスミドを変性させ、1本鎖にした。セレクショ ンプライマーはpKF18kのカナマイシン耐性遺伝子 上にある二重のアンバー変異を復帰させるためのもので ある。これを5分間氷上に置き、プライマーをアニーリ ングさせた。これに 3μ 1の同キットエクステンション バッファー、1μ1のT4 DNAリガーゼ、1μ1の T4 DNAポリメラーゼおよび 5 μ 1 の滅菌水を加え て相補鎖を合成した。

13

【0029】これをDNAのミスマッチ修復能欠損株であるE. coli BMH71-18 mutSに形質転換し、一晩振とう培養を行ってプラスミドを増幅させた。次に、ここから抽出したプラスミドをE. coli MV1184に形質転換し、そのコロニーからプラスミドを抽出した。そしてこれらのプラスミドについてシークエンスを行い、目的とした変異の導入を確認した。この断片を、プラスミド pGB2上の野生型PQQGDHをコードする遺伝子のKpn I-Hind III断片と入れ替え、改変型PQQGDHの遺伝子を構築した。

実施例3

改変型酵素の調製

野生型または改変型PQQGDHをコードする遺伝子を、E. coli用の発現ベクターであるpTrc99A(ファルマシア社)のマルチクローニングサイトに挿入し、構築されたプラスミドをE.coli DH5 α 株に形質転換した。これを450mlのL培地(アンピシリン50 μ g/ml、クロラムフェニコール30 μ g/ml含有)で坂口フラスコを用いて37 $\mathbb C$ で一晩振とう培養し、1mMCaCl.、500 μ MPQQを含む71のL培地に植菌した。培養開始後約3時間でイソプロピルチオガラクトシドを終濃度0.3mMになるように添加し、その後1.5時間培養した。培養液から遠心分離(5000×g、10分、4 $\mathbb C$)で菌体を回収し、この菌体を0.85%NaCl溶液で2回洗浄した。集菌した菌

体をフレンチプレスで破砕し、遠心分離 ($10000 \times g$ 、 $15分、4<math>\mathbb{C}$) で未破砕の菌体を除去した。上清を超遠心分離 ($160500 \times g$ (40000 r. p. m.)、 $90分、4<math>\mathbb{C}$)し、水溶性画分を得た。これを粗精製酵素標品として以下の実施例において用いた。

【0030】さらに、こうして得た水溶性画分を10m Mリン酸緩衝液pH7.0で一晩透析した。透析したサンプルを10mMリン酸緩衝液pH7.0で平衡化した陽イオン交換クロマトグラフィー用充填カラムTSKgel CM-TOYOPEARL 650M(東ソ一株式会社)に吸着させた。このカラムを10mMリン酸緩衝液pH7.0、750mlで洗浄した後、0-0.2 M NaClを含む10mMリン酸緩衝液pH7.0を用い、酵素を溶出させた。流速は5ml/minで行った。GDH活性を有する画分を回収し、10mM MOPS-NaOH緩衝液(pH7.0)で一晩透析した。このようにして電気泳動的に均一な改変型PQQGDH蛋白質を得た。これを精製酵素標品として以下の実施例において用いた。

20 実施例4

酵素活性の測定

酵素活性の測定は10mM MOPS-NaOH緩衝液 (pH7.0)中においてPMS (フェナジンメトサルフェート)-DCIP(2,6-ジクロロフェノールインドフェノール)を用い、DCIPの600nmの吸光度変化を分光光度計を用いて追跡し、その吸光度の減少速度を酵素の反応速度とした。このとき、1分間に1μmolのDCIPが還元される酵素活性を1ユニットとした。また、DCIPのpH7.0におけるモル吸光係30数は16.3mM⁻¹とした。

実施例5

粗精製酵素標品の熱安定性の評価

40 【0031】結果を表3に示す。

[0032]

【表3】

| | t _{1/2} (分) |
|-----------|----------------------|
| 野生型 | 1 0 |
| S 2 3 1 K | 9 5 |
| S 2 3 1 L | 1 6 |
| S 2 3 1 D | 2 5 |
| S 2 3 1 C | 5 0 |
| S 2 3 1 M | 1 4 |
| S 2 3 1 H | 1 5 |

| 15 | |
|-----------|-----|
| S 2 3 1 N | 5 0 |
| I 2 7 8 F | 2 5 |
| Q209K | 4 0 |
| E 2 1 0 K | 40 |
| D420K | 2 0 |
| A 4 2 1 D | 8.0 |

本発明の改変型PQQGDHの55℃における熱失活の 半減期はいずれも野生型PQQGDHの55℃における 熱失活の半減期より長く、野生型PQQGDHと比較し て高い熱安定性を有することがわかる。

実施例6

精製酵素標品の熱安定性の評価

実施例3で得られた野生型酵素およびS231K改変型酵素の精製酵素標品を用いて、実施例5と同様に55℃における熱失活の半減期を測定した。野生型の精製酵素の熱失活の半減期は5分であり、S231K改変型酵素の熱失活の半減期は41分であった。

【0033】次に、実施例3で得られた野生型酵素およびS231K改変型酵素の精製酵素標品をそれぞれ 1μ MPQQ、1mM CaCl.存在下で1時間以上ホロ化した。次に、 1μ MPQQ、1mM CaCl.、10mM MOPS緩衝液 (pH7.0)中で、指示された温度で10分間インキュベートした後、氷上で急冷した。これらの試料の酵素活性を実施例4の方法に従って測定し、熱処理前の活性に対する残存活性として表した。

【0034】結果を図3に示す。S231K改変型酵素は、40℃から62.5℃までの各温度において、野生型酵素と比較して高い活性を有していた。

実施例7

酵素活性の評価

 $16\mu1$)および各濃度のDーグルコース溶液 10μ 1を加え、実施例4に示す方法により室温で酵素活性を測定した。基質濃度対酵素活性のプロットから、KmおよびVmaxを求めた。S231Kのグルコースに対するKm値は約20mMであり、Vmax値は3300U/mgであった。これまで報告されている野生型PQQGDHのグルコースに対するKm値は約20mMであり、Vmax値は測定上件により2500-7000U/mgである。この結果から、S231K改変型PQQGDHは、野生型PQQGDHに匹敵する高い活性を有する酵素であることがわかる。

実施例8

基質特異性の評価

各改変型酵素の粗精製酵素標品について基質特異性を調

べた。基質として、それぞれ20mMのグルコース、および2ーデオキシーDーグルコース、マンノース、アロース、3-o-メチルーDーグルコース、ガラクトー10 ス、キシロース、ラクトースおよびマルトースを用い、1μM PQQおよび1mM CaCl:の存在下で30分間インキュベートして、実施例7と同様に酵素活性を測定した。値はグルコースを基質としたときの活性に対する相対活性で表した。図4に示されるように、本発明の改変型酵素はいずれも野生型酵素と同様の基質特異性を示した。

実施例9

グルコースのアッセイ

改変型PQQGDHを用いてグルコースをアッセイした。S231 K改変型酵素を、 1μ MPQQ、1 mM CaCl:存在下で1時間以上ホロ化し、各種濃度のグルコースおよび 5μ MPQQ、10 mM CaCl:存在下で酵素活性を測定した。方法は実施例4に記載の酵素活性の測定法に準じ、DCIPの600 nmの吸光度の変化を指標とした。図5 に示されるように、S231 K改変型PQQGDHを用いて、5 mM-50 mMの範囲でグルコースの定量を行うことができる。

実施例10

酵素センサーの作製および評価

30 5 UのS 2 3 1 K改変型酵素にカーボンペースト2 0 m gを加えて凍結乾燥させた。これをよく混合した後、既にカーボンペーストが約4 0 m g充填されたカーボンペースト電極の表面だけに充填し、濾紙上で研磨した。この電極を1%のグルタルアルデヒドを含む1 0 m M M O P S 緩衝液(p H 7.0)中で室温で30分間処理した後、20mMリジンを含む10mM MOP S 緩衝液(p H 7.0)中で室温で20分間処理してグルタルアルデヒドをブロッキングした。この電極を10mM M O P S 緩衝液(p H 7.0)中で室温で1時間以上平衡40 化させた。電極は4℃で保存した。

【0035】作製した酵素センサーを用いてグルコース 濃度の測定を行った。得られたキャリブレーションカーブを図6に示す。すなわち、本発明の改変型PQQGD Hを固定化した酵素センサーを用いて、1mM-12m Mの範囲でグルコースの定量を行うことができた。

[0036]

【発明の効果】改変型PQQGDHは熱安定性に優れていることから、酵素生産において調製/精製時の失活が少なく収率が高い、溶液中での安定性が高く酵素の保存が容易である、本酵素を用いてアッセイキットあるいは

酵素センサーを作成する過程において失活が少なく、本 酵素を用いて作成されたアッセイキットあるいは酵素セ ンサーの熱安定性が高いことから、保存性に優れるとい った利点が期待される。 【0037】 【配列表】

```
Sequence Listing
<110> Sode, Koji
<120> Glucose Dehydrogenase
<130> 000029
<150> JP 11-101143
<151> 1999-4-8
<160> 16
<210> 1
<211> 454
<212> PRT
<213> Acinetobacter calcoaceticus
Asp Val Pro Leu Thr Pro Ser Gln Phe Ala Lys Ala Lys Ser Glu Asn
 1
                  5
                                     10
Phe Asp Lys Lys Val Ile Leu Ser Asn Leu Asn Lys Pro His Ala Leu
                                 25
Leu Trp Gly Pro Asp Asn Gln Ile Trp Leu Thr Glu Arg Ala Thr Gly
                             40
Lys Ile Leu Arg Val Asn Pro Glu Ser Gly Ser Val Lys Thr Val Phe
                         55
Gln Val Pro Glu Ile Val Asn Asp Ala Asp Gly Gln Asn Gly Leu Leu
                    70
                                         75
Gly Phe Ala Phe His Pro Asp Phe Lys Asn Asn Pro Tyr Ile Tyr Ile
                                     90
Ser Gly Thr Phe Lys Asn Pro Lys Ser Thr Asp Lys Glu Leu Pro Asn
                                105
Gln Thr Ile Ile Arg Arg Tyr Thr Tyr Asn Lys Ser Thr Asp Thr Leu
                            120
Glu Lys Pro Val Asp Leu Leu Ala Gly Leu Pro Ser Ser Lys Asp His
                        135
                                            140
Gln Ser Gly Arg Leu Val Ile Gly Pro Asp Gln Lys lle Tyr Tyr Thr
                                        155
Ile Gly Asp Gln Gly Arg Asn Gln Leu Ala Tyr Leu Phe Leu Pro Asn.
                                    170
Gln Ala Gln His Thr Pro Thr Gln Gln Glu Leu Asn Gly Lys Asp Tyr
                                185
His Thr Tyr Met Gly Lys Val Leu Arg Leu Asn Leu Asp Gly Ser Ile
                            200
Pro Lys Asp Asn Pro Ser Phe Asn Gly Val Val Ser His Ile Tyr Thr
                        215
Leu Gly His Arg Asn Pro Gln Gly Leu Ala Phe Thr Pro Asn Gly Lys
                    230
                                        235
Leu Leu Gln Ser Glu Gln Gly Pro Asn Ser Asp Asp Glu Ile Asn Leu
                245
                                    250
lle Val Lys Gly Gly Asn Tyr Gly Trp Pro Asn Val Ala Gly Tyr Lys
                                265
Asp Asp Ser Gly Tyr Ala Tyr Ala Asn Tyr Ser Ala Ala Ala Asn Lys
```

275

280 285

Ser Ile Lys Asp Leu Ala Gln Asn Gly Val Lys Val Ala Ala Gly Val 290 295 300

Pro Val Thr Lys Glu Ser Glu Trp Thr Gly Lys Asn Phe Val Pro Pro

305 310 315 320 Leu Lys Thr Leu Tyr Thr Val Gln Asp Thr Tyr Asn Tyr Asn Asp Pro

325 330 335 Thr Cys Gly Glu Met Thr Tyr Ile Cys Trp Pro Thr Val Ala Pro Ser

340 345 350

Ser Ala Tyr Val Tyr Lys Gly Gly Lys Lys Ala Ile Thr Gly Trp Glu 355 360 365

Asn Thr Leu Leu Val Pro Ser Leu Lys Arg Gly Val IIe Phe Arg IIe 370 375 380

Lys Leu Asp Pro Thr Tyr Ser Thr Thr Tyr Asp Asp Ala Val Pro Met 385 390 395 400

Phe Lys Ser Asn Asn Arg Tyr Arg Asp Val IIe Ala Ser Pro Asp Gly
405 410 415

Asn Val Leu Tyr Val Leu Thr Asp Thr Ala Gly Asn Val Gln Lys Asp 420 425 430

Asp Gly Ser Val Thr Asn Thr Leu Glu Asn Pro Gly Ser Leu Ile Lys 435 440 445

Phe Thr Tyr Lys Ala Lys

450

<210> 2

<211> 1612

<212> DNA

<213> Acinetobacter calcoaceticus

<400> 2

agctactttt atgcaacaga gcctttcaga aatttagatt ttaatagatt cgttattcat 60 cataatacaa atcatataga gaactcgtac aaacccttta ttagaggttt aaaaattctc 120

ggaaaatttt gacaatttat aaggtggaca catgaataaa catttattgg ctaaaattgc 180

titattaage getgiteage tagitaeact eteageatit getgaigite etetaactee 240

atctcaattt gctaaagcga aatcagagaa ctttgacaag aaagttattc tatctaatct 300

aaataagccg catgcttigt taiggggacc agataatcaa attiggitaa cigagcgagc 360 aacaggiaag attciaagag itaaiccaga gicgggiagi giaaaaacag ittiicaggi 420

accagagatt gtcaatgatg ctgatgggca gaatggttta ttaggttttg ccttccatcc 480

tgattttaaa aataateett atatetatat tteaggtaea tttaaaaaate egaaatetae 540

agataaagaa ttaccgaacc aaacgattat tcgtcgttat acctataata aatcaacaga 600

tacgetegag aagecagteg atttattage aggattacet teateaaaag accateagte 660 aggtegtett gteattggge cagateaaaa gatttattat aegattggtg accaagggeg 720

taaccagett gettattigt tettgecaaa teaageacaa cataegecaa eteaacaaga 780

actgaatggt aaagactatc acacctatat gggtaaagta ctacgcttaa atcttgatgg 840

aagtattcca aaggataatc caagttttaa cggggtggtt agccatattt atacacttgg 900

acategtaat eegeagget tageatteae teeaaatggt aaattattge agtetgaaca 960

aggeceaaac tetgacgatg aaattaacet cattgteaaa ggtggeaatt atggttggee 1020

gaatgtagca ggttataaag atgatagtgg ctatgcttat gcaaattatt cagcagcagc 1080 caataagtca attaaggatt tagctcaaaa tggagtaaaa gtagccgcag gggtccctgt 1140

gacgaaagaa tetgaatgga etggtaaaaa etttgteeca ecattaaaaa etttatatae 1200

cgttcaagat acctacaact ataacgatcc aacttgtgga gagatgacct acatttgctg 1260

gccaacagtt gcaccgtcat ctgcctatgt ctataagggc ggtaaaaaag caattactgg 1320

```
ttgggaaaat acattattgg ttccatcttt aaaacgtggt gtcattttcc gtattaagtt 1380
agatccaact tatagcacta citatgatga cgctgtaccg atgtttaaga gcaacaaccg 1440
ttatcgtgat gtgattgcaa gtccagatgg gaatgtctta tatgtattaa ctgatactgc 1500
cggaaatgtc caaaaagatg atggctcagt aacaaataca ttagaaaacc caggatctct 1560
cattaagttc acctataagg ctaagtaata cagtcgcatt aaaaaaaccga tc
<210> 3
<211> 18
<212> PRT
<213> Acinetobacter calcoaceticus
<220>
<222> 4
<223> Xaa is any amino acid residue
Asn Leu Asp Gly Xaa lle Pro Lys Asp Asn Pro Ser Phe Asn Gly Val
                  5
  1
                                                          15
Val Ser
<210> 4
<211> 36
<212> PRT
<213> Acinetobacter calcoaceticus
<220>
<222> 24
<223> Xaa is any amino acid residue
<223> Xaa is any amino acid residue
<400> 4
Gly Asp Gln Gly Arg Asn Gln Leu Ala Tyr Leu Phe Leu Pro Asn Gln
 1
                  5
                                     10
Ala Gln His Thr Pro Thr Gln Xaa Xaa Leu Asn Gly Lys Asp Tyr His
             20
                                 25
                                                      30
Thr Tyr Met Gly
         35
<210> 5
<211> 10
<212> PRT
<213> Acinetobacter calcoaceticus
<220>
<222> 9
<223> Xaa is any amino acid residue
<222> 10
<223> Xaa is any amino acid residue
<400> 5
Pro Thr Tyr Ser Thr Thr Tyr Asp Xaa Xaa
  1
                   5
<210> 6
<211> 30
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> primer for point mutation
```

<400> 6

cctttggaat atctccatca agatttaagc 30

<210> 7

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer for point mutation

<400> 7

cctttggaat atgtccatca agatttaagc 30

<210> 8

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer for point mutation

<400> 8

cctttggaat ttttccatca agatttaagc 30

<210> 9

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer for point mutation

⟨400⟩ 9

cctttggaat cattccatca agatttaagc 30

<210> 10

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer for point mutation

<400> 10

cctttggaat agttccatca agatttaagc 30

<210> 11

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer for point mutation

<400> 11

cctttggaat atttccatca agatttaagc 30

<210> 12

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer for point mutation

<400> 12

caatgaggtt gaattcatcg tcagag 26

<210> 13

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer for point mutation

<400> 13

gaccattcag ttctttttga gttggc 26

<210> 14

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer for point mutation

<400> 14

gaccattcag tttttgttga gttggc 26

<210> 15

<211> 26

<212> DNA .

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer for point mutation

<400> 15

acateggtae agetttatea taagtag 27

<210> 16

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> primer for point mutation

⟨400⟩ 16

acateggtae ategteatea taagtag 27

【図面の簡単な説明】

【図1】 図1は、本発明において用いたプラスミドpGB2の構造を示す。

【図2】 図2は、本発明の改変型酵素をコードする突然変異遺伝子を作成する方法を示す。

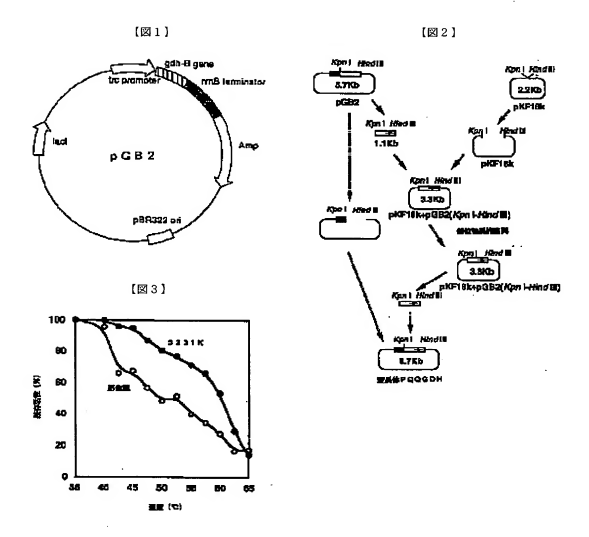
【図3】 図3は、本発明の改変型酵素の熱安定性を示 40 る酵素センサーのキャリブレーションカーブを示す。 す。

【図4】 図4は、本発明の改変型酵素の基質特異性を示す。

【図5】 図5は、本発明の改変型PQQGDHを用いるグルコースのアッセイを示す。

【図6】 図6は、本発明の改変型PQQGDHを用いる酵素センサーのキャリブレーションカーブを示す。

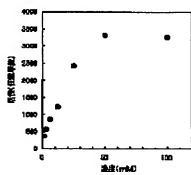
26



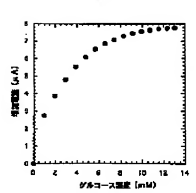
【図4】

| ĺ | | S231K | 9231C | 8231L | 82 81 D | 8231N | 82811 | 8281H |
|--|-----|-------|-------|-------|---------|------------|-------|-------|
| <i>9</i> 71/2−3. | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 100 | 1 00 | 100 |
| 2 -デオキシ- 0-グ ルロ - ス | 4 | 5 | 3 | 2 | 6 | 6 | 5 | 2 |
| マンノース | 13 | 10 | a | 8 | 13 | 12 | 6 | 12 |
| 70-3 | 47 | 43 | 46 | 30 | 62 | 6 1 | 48 | 57 |
| 3-0-メデルーD- グルコース | 81 | 8.2 | 76 | 71 | 105 | 109 | 80 | 16 |
| <i>ガラ</i> ケトース | 11 | 16 | 14 | 12 | 20 | 15 | 15 | 17 |
| 1 ≶0—3 | 7 | 6 | | 8 | 12 | 16 | 8 | 7 |
| ラクトース | 61 | E 6 | 8 ● | 64 | 72 | 88 | 5.8 | 8 8 |
| ₹% 1—3 | 81 | 70 | 6.9 | 10 | 74 | 51 | 41 | 8 6 |





【図6】



フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷
C 1 2 N 9/04
C 1 2 Q 1/54

識別記号

F I C 1 2 Q 1/54 C 1 2 N 5/00 テーマコード(参考)

Α